

Abstract of DE102004050211	Print	Сору	Contact Us	Close
----------------------------	-------	------	------------	-------

Result Page

Notice: This translation is produced by an automated process; it is intended only to make the technical content of the original document sufficiently clear in the target language. This service is not a replacement for professional translation services. The esp@cenet® Terms and Conditions of use are also applicable to the use of the translation tool and the results derived therefrom.

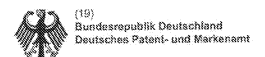
Hair styling products described, which contain foaming or sprayable, gelförmige emulsion and an apparatus to the spraying or foamings of the emulsion to exhibit, become. The emulsion contains esters of polyalkoxylierten polydimethylsiloxanes, in particular esters of polyethoxylated polydimethylsiloxanes and fatty acids with at least 8 C-atoms

Gelbildner or thick, preferably Carrageenan

Emulsifiers, preferably alkoxylated Silikontenside and waters. Prefered embodiments are aerosol foams and pumping sprays. The products can become the care and the Stylen of human hairs used.

🔉 top





(12)

Offenlegungsschrift

(21) Aktenzeichen: 10 2004 050 211.0

(22) Anmeldetag: 15,10,2004

751) Int CES. **A61K 8/11** (2006.01)

A61Q 5/06 (2006.01)

(43) Offenlegungstag: 20.04.2006

(71) Anmelder: Wella AG, 64295 Darmstadt, DE (72) Erfinder:

Monks, Monika, Schmitten, CH; Baumeister, Jan. Dr., Farvagny-le-Grand, CH

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

(54) Bezeichnung: Verschäum- oder versprühbares Haarstyllingprodukt mit polyalkoxylierten Silikonestern

(57) Zusammenfassung: Es werden Haarstylingprodukte beschrieben, welche eine verschäum- oder versprühbere, getförmige Emulsion enihalten und eine Vorrichtung zum Versprühen oder Verschäumen der Emulsion aufweisen. Die Emulsion enthält Ester von polyalkoxylierten Polydimethylsitoxanen, irisbesondere Ester von polyeihoxylierten Polydimethylsiloxanen und Fettsäuren mit mindestens 8 C-Atomen; Gelbildner oder Verdicker, vorzugsweise Carrageenan; Emulgatoren, vorzugsweise alkoxylierte Silikontenside und Wasser, Bevorzugte Ausführungsformen sind Aerosol-Schäume und Pumpsprays. Die Produkte können zur Pflege und zum Stylen megschlicher Haare verwendel werden.

Beschreibung

[0001] Gegenstend der Erfindung sind Haarstylingprodukte, welche eine verschäum- oder versprühbere, gelförmige Emulsion enthalten und eine Vorrichtung zum Versprühen oder Verschäumen der Emulsion aufweisen, wobei die Emulsion Ester von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxarien, Gelbildner oder Verdicker, Emulgetoren und Wasser enthält.

Stand der Technik

[0002] Haarwachse sind bekannte Produkte zur Haarbehandlung. Sie finden insbesondere Anwendung, um kurzes bis mittellanges Hear trendgerecht in Form zu bringen und der Frisur Halt, Stand und Festigung sowie Glanz zu verleihen. Auch lassen sich mit Haarwachsen Konturen und Texture in der Fristir erzeugen. Die Haare erhalten eine chararkteristische Haptik, einen typischen "Wachsgriff" und aufgrund einer bestehen bleibenden Restkiebrigkeit ergibt sich eine Restyle-Möglichkeit als typische Haarwachseigenschaft. Herkömmliche Haarwachse haben eine wachsarlig feste Konsistenz und werden üblicherweise in Tiegeln angeboten. Die Anwerdung beruht auf folgendem Wirkungsprinzip: Die Enthahme der Produktmasse erfolgt mit den Fingern. Das bei Raumtemperatur feste Wachs wird in den Handflächen verteilt und durch Handwärme und Scherung aufgeschmolzen oder zumindest stark erweicht. Durch die Erweichung oder Aufschmeizung wird die Einarbeitung des ansonsten zu festen Wachses in das Haar ermöglicht. Im erweichten oder mehr oder weniger flüssigen Zustand wird das Wachs in das Haar eingearbeitet. Im Haar kühlt es ab und erreicht wieder seine feste Ausgangskonsistenz. Dabei erhärtet es und die gestaltete Frisur erhält Stabilität, Halt, einen typischen Wachsgriff sowie häufig einen leichten Wet-Look. Durch dieses Wirkprinzip sind den Produktleistungen der herkömmlichen Stylingwachsprodukte enge Grenzen gesetzt. Damit sich des Wache gut in das Haar einarbeiten lässt, darf es bei der Entnehme mit der Hand nicht zu hart sein und der Schmeiz- oder Erweichungspunkt muss in der Nähe der Körpertemperatur liegen. Andererseits läßt sich mit derartigen, welchen Wachsen nur eine mäßige Produktleistung hinsichtlich Stand der Haare, Halt und Volumen der Frisur erreichen. Ausserdem ist die Belastung der Haare vergleichsweise hoch. Mit einer härteren Wachszusammensetzung liesse sich zwar eins bessere Festigung und ein besserer Half erzielen, aber je härter das Wachs ist, umso härter ist auch die Produktmasse und umso schlechter kann diese verarbeitet und in die Haare eingearbeitet werden. Generell besteht bei Tiegelwachsprodukten das Problem einer schlechten Dosierbarkeit, sich widersprechender Anforderungen an die Härte des Wachsproduktes und einer eher als unangenehm empfundenen Haptik der Wachsmasse während der Einarbeitung. Außerdem ist der zeitliche Verlauf, insbesondere das Einsetzen, die Stärke und die Dauer der Klebephase, während der die optimalen Stylingmöglichkeiten gegeben sind, bei herkömmlichen Produkten wie Haarwachsen, Wachsschäumen, Sprühwachsen oder Stylingschäumen noch nicht vollkommen zufriedenstellend.

Aufgabenstellung

[0003] Die Aufgabe bestend derin, ein Produkt zu entwickeln, welches einerseits typische Produktielstungen eines festen Haarwachses aufweist, z.B. der Frisur verbesserten Halt und Stand und einen typischen Wachsgriff gibt und die hearwachsepezifische Restyle-Möglichkeit ermöglicht sowie dem Haar einen natürlichen, seidenmatten Gianz verleiht und welches andererseits eine gute Kiebaphase aufweist, leicht verteilbar und gut in das Haar einarbeitbar ist, eine einfache und saubere Handhabung gewährleistet und eine innovative, beim Anwender positive Assoziationen hervorrufende, angenehme Haptik während der Einarbeitung aufweist und gut auswaschbar ist.

[0004] Gegenstand der Erfindung sind Haarstylingprodukte enthaltend eine verschäum- oder versprühbare, gelförmige Emulsion mit Gehalt an

- (A) mindestens einer Sillkonverbindung, ausgewählt aus Estern von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen,
- (B) mindestens einem Gelbildner oder Verdicker,
- (C) mindestens einem Emulgator und
- (D) Wasser

in Kombination mit einer Vorrichtung zum Versprühen oder Verschäumen der Zusammensetzung sowie deren Verwendung zur Pflege und/oder zum Stylen von menschlichem Haar.

[0005] Verschäumbare Zusammensetzungen sind Zusammensetzungen, welche mittels geeigneter Vorrichtungen zum Verschäumen wie z.B. Pumpschäumern oder Aerosolverpackungen mit Schaumkopf einen zumindest kurzzeitig (z.B. mindestens 30 Sekunden) stabilen Schaum bilden. Versprühbare Zusammensetzungen

sind Zusammensetzungen, aus welchen mittels geeigneter Sprühvorrichtungen wie z.B. Sprühpumpen oder Aerosciverpackungen mit Sprühkopf ein Spray mit hinreichend kleiner Tröpfohengröße (z.B. mittlere Tropfongröße vorzugsweise kleiner 150 µm, insbesondere kleiner oder gleich 100 µm) gebildet werden kann. Die gelförmige Emulsion kann u.a. fluide Konsistenz haben (Flüssiggel). Gelförmige Zusammensetzungen unterscheiden sich in der Regel dadurch von Flüssigkeiten, dass sie siastische Eigenschaften aufweisen, d.h. der elastische Anteil des Speichermoduls (Elastizitätsmodul) G' übersteigt den Wert des Verlustmoduls G". Bei Raumtemperatur (25°C) ist G' größer G" in mindestens einem Teilbereich (z.B. bei 20 Hz), vorzugsweise im gesamten Bereich normaler Messfrequenzen wie 0,01 bis 40 Hz, messbar z.B. mit einem Rheometer Bohlin CS System. Die Viskosität der gelförmigen Emulsion beträgt vorzugsweise von 500 bis 20.000, besonders bevorzugt von 1,000 bis 15,000 mPa s, gemessen mit einem HAAKE VT-501 Rotationsviskosimeter, Messkörper SV-DIN bei einer Temperatur von 25°C und einem Schergefälle von 12,9 s° (Drehzahlreihe B, Drehzahlstufe 5). Emulsionen sind disperse Systeme mit mindestens einer hydrophilen Phase und mindestens einer darin unlöslichen hydrophoben Phase.

Alkoxylierte Silikonester (A)

[0006] Die Ester von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen (A) sind vorzugsweise in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.%, oder von 0,2 bis 20 Gew.%, besondes bevorzugt von 1 bis 10 Gew.%, enthelten.

[0007] Polyeikoxylierte Polydimethylsiloxane weisen eine oder mehrere end- oder seitenständige Polyeikylenoxidgruppen auf, vorzugsweise Polyethylenoxid (Polyethylengiykol) und/oder Polypropylenoxid (Polypropylengiykol). Der Alkoxylierungsgrad beträgt vorzugsweise 2 bis 40, insbesondere 5 bis 30, 7 bis 20 oder 10 bis
15. Die polyalkoxylierten Polydimethylsiloxane sind vorzugsweise verestent mit organischen Carbonsäuren,
insbesondere mit Fettsäuren. Bei den Feltsäuren handelt es sich vorzugsweise um Monocarbonsäuren, Dicarbonsäuren oder Hydroxycarbonsäuren mit mindestens 8, vorzugsweise 10 bis 32 C-Atomen. Besonders bevorzugt sind Fettsäuren aus natürlichen Wachsen, z.B. Feltsäuren aus Bienenwachs oder Candeilla Wachs.

[0008] Geeignete Ester von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen sind z.B. diejenigen mit den INCI-Bezeichnungen Bis-PEG-12 Dimethicone Beeswax, Bis-PEG-12 Dimethicone Candeilliate, Dimethicone PEG-15 Acetate, Dimethicone PEG-8 Adipate, Dimethicone PEG-7 Avocadoate, Dimethicone PEG-8 Avocadoate, Dimethicone PEG-8 Beeswax, Dimethicone PEG-8 Benzoate, Dimethicone PEG-8 Borageate, Dimethicone PEG-7 Cocoate, Dimethicone PEG-7 Isostearate, Dimethicone PEG-8 Isostearate, Dimethicone PEG-7 Lactate, Dimethicone PEG-8 Lanciate, Dimethicone PEG-8 Laurate, Dimethicone PEG-8 Meadowfoamate, Dimethicone PEG-7 Octyldodecyl Citrate, Dimethicone PEG-7 Olivate, Dimethicone PEG-8 Olivate, Dimethicone PEG-7 Phtalate, Dimethicone PEG-8 Phtalate, Dimethicone PEG-8 Succinate, Dimethicone PEG-8 Undecylenate, Bevorzugt sind insbesondere Fettsäureester von Bis-(polyethylenoxid)polydimethylsiloxanen.

Verdicker, Gelbildner (B)

[0009] Verdicker oder Geibildner der Komponente (B) sind vorzugsweise in einer Menge von 0,05 bis 30 Gew.%, von 0,2 bis 20 Gew.% oder besonders bevorzugt von 0,5 bis 10 Gew.% enthalten. Geeignete Verdicker oder Gelbildner sind

- Polymere auf natürlicher Basis, insbesondere Polysaccharide und deren Derivate, z.B. Sclerofium Gum, Stärke, Gelatine, Cellulose und deren Derivate wie Carboxymethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Methylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose oder Hydroxyethylcellulose, mikrokristalline Cellulose, sowie Extrakte aus Algen wie Agar-agar, Carrageenane oder Alginate, sowie Carouba Gum, Guar Gum und dessen Derivate wie z.B. alkylierte oder hydroxyalkyliertes Guar, Karaya Gum, Xanthan Gum, Gum arabicum, Pektine, Gellan Gum
- synthetische Polymere wie z.B. Polyvinylpyrrolldon oder vernetzte Polyacrylate (Carbomere, Carbopole),
- Anorganische Verdicker wie Hectorite, Bentonite, Aluminium- und Magnesiumsilikate

oder ein Gemisch der genannten Substanzen.

[0010] Bevorzugte Verdicker sind Polysaccharide oder Polysaccharidderivate wie z.B. Carboxylate, Alkylether, Hydroxyalkylether, Alkylester oder Hydroxyalkylester. Besonders bevorzugt ist ein Gehalt von 0,1 bis 10 Gew.% Carrageenan, insbesondere kappa-Carrageenan und/oder iota-Carrageenan sowie Gellan Gum.

Emulgator (C)

[0011] Die Emulgatoren (C) können in Mengen von 0,1 bis 30 Gew.%, vorzugsweise von 0,2 bis 5 Gew.% vorliegen. Es kann sich μm nicht-ionische, anionische, kationische, amphotere oder zwitterionische Tenside handelin. Geeignete Tenside sind beispielsweise die Im International Cosmetic Ingredient Dictionary and Handbook', 7. Auflage, Band 2 im Abschnitt 'Surfactants', insbesondere im Unterabschnitt 'Surfactants – Emulsifying Agents' aufgeführten Tenside. Bevorzugt sind Silikontenside, insbesondere alkoxyllerte Dimethylpolysiloxane sowie nicht-silikonhaltige, nichtlonische organische Tenside.

[0012] Nichtionische Tenside sind z.B. oxethylierte Fettalkohole, oxethylierte Nonylphenols, Alkylpolyglycoside, Fettsäuremono- und -digiyceride, ethoxyliertes und hydriertes oder nicht hydriertes Rizinusöl, Fettsäureal-kanolamide, oxethylierte Fettsäureaster, Kationische Tenside sind z.B. langkettige quaternäre Ammoniumverbindungen wie sie unter den CTFA-Bezeichnungen "Quaternium" bekannt sind wis z.B. Alkylfrimethylammoniumsalze mit C8- bis C22-Alkylgruppen. Geeignete kationische Tenside sind solche der allgemeinen Formel

NORTRIRING XI

wobei R1 bis R4 unabhängig voneinander allphatische Gruppen, aromatische Gruppen, Alkoxygruppen, Polyoxyalkylengruppen, Alkylemidogruppen, Hydroxyalkylgruppen, Arylgruppen oder Alkarylgruppen mit jeweils 1 bis 22 C-Atomen bedeuten, wobei mindestens einer der Reste R1 bis R4 mindestens 8 C-Atome aufweist und X⁽¹⁾ ein kosmetisch verträgliches Anion darstellt, z.B. ein Halogenid, Acstat, Phosphat, Nitrat oder Alkylsulfat, vorzugsweise ein Chiorid. Die aliphatischen Gruppen können zusätzlich zu den Kohlenstoffatomen und den Wasserstoffatomen auch Querverbindungen oder andere Gruppen wie z.B. weitere Aminogruppen enthalten. Beispiele für geeignete kationische Tenside sind die Chioride oder Bromide von Alkyldimethylbenzylammoniumselzen, Alkyltrimethylammoniumchlorid oder -bromid, Tetradecyltrimethylammoniumchlorid oder -bromid, Alkyldimethylnydroxyethylammoniumchloride oder -bromide, die Diakyldimethylammoniumchloride oder -bromide, Alkylpyridiniumsalze, z.B. Lauryl- oder Cetylpyridiniumchlorid, Alkylamidoethyltrimethylammoniumchloride oder Alkylaminoxide oder Alkylaminoxide. Besonders bevorzugt ist Cetyltrimethylammoniumchlorid. Geeignete kationische Tenside sind insbesondere auch die sogenannten Esterquats, z.B. C8- bis C18-Alkylester von Betain, beispielsweise Palmitylbetainchlorid.

[0013] Anionische Tenside können z.B. ausgewählt sein aus Alkali- oder Erdaikalisalzen der C10- bis C18-Alkyleulfate, der C10- bis C18-Alkyleulfanate, den ethoxyllerten Sulfobernsteinsäurehalbestem der allgemeinen Formel

R-(OCH,CH,),,-O,C-CH,-CH(SO,M)-COOM

wobei R einen C10- bis C18-Alkylrest bedeutet, M ein Alkati- oder Erdalkalikation darsfellt und m eine Zahl von 1 bis 10 bedeutet und den Alkylethercarboxylaten der aligemeinen Formel

R-(OCH,CH,),-OCH,-COOM

wobei R einen C10- bis C18-Alkylrest, M ein Alkali- oder Erdalkalikation und n eine Zahl von 1 bis 20 bedeutet, wobei die Alkali- und Erdalkalisalze der mit 1 bis 10 Ethylenoxidainheiten ethoxyllerten C10- bis C18-Alkylethersulfate besonders bevorzugt sind.

[0014] Amphotere Tenside können z.B. ausgewählt sein aus Derivaten allphatischer quaternärer Ammonium-, Phosphonium- und Sulfoniumverbindungen der allgemeinen Formel

R1-Y11(R2),-CH,-R3-Z11

wobei R1 eine iineare oder verzweigte Alkyl-, Alkenyl-, oder Hydroxyalkylgruppe mit 8 bis 18 C-Atomen und 0 bis 10 Ethylenoxideinheiten und 0 bis 1 Glycerineinheit darstellt; Y eine N-, P- oder S-haltige Gruppe ist; R2 eine Alkyl oder Monohydroxyalkylgruppe mit 1 bis 3 C-Atomen ist; x gleich 1 ist, falls Y ein S-Atom ist und x gleich 2 ist, wenn Y ein N- oder ein P-Atom ist; R3 eine Alkyl- oder Hydroxyalkylgruppe mit 1 bis 4 C-Atomen ist und Z eine Carboxylat-, Sulfat-, Phosphonat- oder Phosphalgruppe darsteilt. Weltere gesignete amphotere Tenside eind solche, die sich von Betain ableiten, z.B. C8- bis C18-Alkylbetaine wie Cocodimethylcarboxyme-

thylbetain, Lauryldimethylcarboxymethylbetain, Lauryldimethyl-alpha-carboxyethylbetain, Cetyldimethylcarboxymethylbetain, Oleyldimethyl-gamma-carboxyoropylbetain oder Lauryl-bis-(2-hydroxy-propyl)-alpha-carboxyethylbetain; C8- bis C18-Alkylsulfobetaine wie Cocodimethylsulfopropylbetain, Stearyldimethylsulfopropylbetain, Lauryldimethylsulfopropylbetain; die Carboxylderivate das Imidazols, die C8- bis C18-Alkyldimethylammoniumscetate, die C8- bis C18-Alkyldimethylcarbonylmethylammoniumsalze sowie die C8- bis C18-Fettsäurealkylamidobetaine wie z.B. das Kokosfettsäureamidopropylbetain (INCI-Bezeichnung: Cocamidopropylbetain) und das N-Kokosfettsäureamidoethyl-N-[2-(carboxymethoxy)ethyl]glycerin (INCI-Bezeichnung: Cocamphocarboxyglycinate).

[0015] Bevorzugte Silikontenside eind alkoxylierte Dimethylpolyailoxane. Hierbei handelt es sich um Siloxan/Polyoxyalkylen Copolymere. Dies sind Siloxane mit Polyaikylenoxidgruppen, insbesondere Silikone, die mit Polypropylenoxid, Polyethylenoxid oder deren Gemischen modifiziert sind. Die Alkylenoxidgruppen können dabei seitenständig oder endständig sein oder es kann sich um lineare Polydimethylsiloxan/Polyalkylenoxid Blockcopolymere handein. Der Alkoxylierungsgrad ist vorzugsweise von 2 bis 40, insbesondere von 10 bis 30, besonders bevorzugt von 12 bis 20. Die mit Alkylenoxiden modifizierten Siloxane sind auch unter der früheren INCI-Bezeichnung Dimethicone Copolyol bekannt.

[0016] Silikontenside können solche sein der allgemeinen Formel

A-B,-D,-A

wobel A für die monofunktionelle Gruppe R₂R*SiO₁₀ steht,

8 für die difunktionelle Gruppe R2SiO steht,

Differ die difunktionalle Gruppe RR SiO staht,

R unabhängig voneinander für H, C1-C6-Alkyl oder Aryl, vorzugsweise für H oder C1-C4-Alkyl, besonders bevorzugt für Methyl steht.

R1 für eine Oxyyalkylen enthaltende Gruppe, Wasserstoff oder Methyl steht,

x für eine Zahl von 10 bis 1000, vorzugsweise von 10 bis 500, besonders bevorzugt von 20 bis 200 steht und y für eine Zahl von 0 bis 100, vorzugsweise 1 bis 50 steht.

unter der Maßgabe, daß die Verbindung mindestens eine Oxyalkylen enthaltende Gruppe R1 anthält. Die Gruppe -R1 steht vorzugsweise für eine Gruppe der allgemeinen Formel

 $-R^{2}(OC_{n}H_{2n})_{m}R^{2}$

wobei R² eine divalente Gruppe ist, welche die Oxyalkyleneinheit an die Siloxankatte bindet, vorzugswalse C₂H₂, mit p gleich 2-8, vorzugswalse 2-6, besonders bevorzugt 3-8;

R³ eine monofunktionelle Endgruppe für die Oxyalkyleneinheit ist, beispielsweise H, OH, C1-C6-Alkyl, Aryl, C1-C6-Alkoxy, C1-C6-Acyloxy, vorzugsweise OH;

n eine Zahl von 2 bis 4, vorzugsweise 2 oder 3 ist und

m eine Zahl von mindestens eins ist, wobei die Summs von m für alle Oxyalkylengruppen 2 bis 40. vorzugsweise 10 bis 30 ist.

[0017] Geeignete Silikontenside sind im Handel erhältlich, z.B. DC 3225 C. DC G2-5220, DC 193, DC 190 oder DC G4-3667 von Dow Corning, Silwer® L-7200 von OSI Specialties, Abii® 88830, Abii® 88851, Abii® 88863 oder Abii® EM97 von Goldschmidt, SF-1188 von General Electric oder KF353A von Shin Etsu.

[0018] Bevorzugte Silikonverbindungen sind diejenigen mit den INCI-Bezeichnungen

- PEG-x Dimethicone, wobel x für den Ethoxyllerungsgrad steht und z.B. Werte von 2 bis 20, insbesondere die Werte 3, 7, 8, 9, 10, 12, 14 oder 17 haben kann;
- PPG-y Dimetricone, wobei y für den Propoxylierungsgrad steht und z.B. Werte von 2 bis 30, insbesondere die werte 12 oder 27 haben kann;
- PEG/PPG-x/y, wobei x für den Ethoxylierungsgrad und y für den Propoxylierungsgrad stehen und z.B.
 Werte von jeweils von 2 bis 30, insbesondere die Werte 3/10, 4/12, 6/11, 8/14, 12/16, 12/18, 14/4, 15/15, 16/2, 16/8, 17/18, 18/18, 19/19, 20/6, 20/15, 20/20, 20/23, 20/29, 22/23, 22/24, 23/6, 25/25, 27/27 haben kann.

[0019] Bevorzugte Silikontenside sind insbesondere auch bis-alkoxylierte Silikonverbindungen, d.h. Poly(dialkytsiloxane), welche zwei end- oder seitenständige Polyoxyalkylenketten aufweisen. Bevorzugt sind Blockcopolymere, insbesondere vom Typ ABA, mit einem Mitteiblock aus Polydimethylsiloxan und Endblöcken aus Polyethylenoxid und/oder Polypropylenoxid. Die Endblöcke können endständig substituiert oder vorzugsweise

unsubstitutent sein, d.h. freie Hydroxylgruppen aufweisen. Der Alkoxyllerungsgrad ist vorzugsweise von 2 bis 40, insbesondere von 10 bis 30, besonders bevorzugt von 12 bis 20.

[0020] Geeignete Silikonverbindungen sind auch solche der Formel

R1-(AO),,-B1-SIMe,O-(SIMe,O),,-SIMe,O-B2-(AO),,-R2,

wobei R1 eine Hydroxygruppe, eine Alkoxygruppe mit 1 bis 22 C-Atomen oder eine Carboxyalkylgruppe mit 2 bis 22 C-Atomen ist, B1 und B2 verschieden oder vorzugsweise gleich sind und eine Einfachbindung oder eine divalente Verbindungsgruppe, insbesondere eine Alkylengruppe mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen bedeutet; AO eine Oxyalkylengruppe, insbesondere Oxyethylen oder Oxypropylen bedeutet; R2 Wasserstoff oder eine mit der benachbarten Oxyalkylengruppe veretherte oder veresterte Alkylgruppe mit 1 bis 22 C-Atomen ist; x1 und x2 Zahlen größer gleich 1 sind und deren Summe den Alkoxylierungsgrad angibt und x3 eine Zahl größer gleich 1 ist und den Polymerisationsgrad des Dimethylpolysiloxans angibt.

[0021] Bevorzugte Silikonverbindungen sind diejenigen mit den INCI-Bezeichnungen

- Bis-PEG-x Dimethicone, wobei x für den Elhoxylierungsgrad steht und z.B. Werte von 2 bis 30, insbesondere die Werte 4, 12 und 20 haben kann;
- Bis-PEG/PPG-x/y Dimethicone wobel x für den Ethoxyllerungsgrad und y für den Propoxyllerungsgrad stehen und z.B. Werte von jeweils von 2 bis 30, insbesondere die Werte 14/14, 20/20, 16/16 haben kann.

[0022] Bevorzugt sind insbesondere Bis-(polyethylenoxid)-polydimethylsiloxane, z.B. Bis-PEG-4 Dimethicone, Bis-PEG-12 Dimethicone, Bis-PEG-20 Dimethicone, Bis-PEG/PPG-14/14 Dimethicone, Bis-PEG/PPG-20/20 Dimethicone, Bis-PEG/PPG-16/16 PEG/PPG-16/16 Dimethicone.

Lösungsmittel

[0023] Als hydrophiles Lösungsmittel ist in der Emulsion Wasser enthalten. Der Wassergeheit kann 20 bis 90, 30 bis 80 oder vorzugsweise 40 bis 70 Gew.% betragen. Neben Wasser können in der hydrophilen Phase weltere, wasserlösliche, kosmetisch verträgliche, organische Lösungsmittel in Mengen von z.B. 1 bis 40 Gew.% oder 5 bis 30 Gew.% enthalten sein. Derartige Lösungsmittel sind z.B. niedere einwertige Alkohole wie Ethanol oder teopropanol oder mehrwertige C2- bis C4-Alkohole wie z.B. Ethylenglykol, Diethylenglykol, Butylenglykol oder Glycerin.

Applikationsformen

[0024] In einer Ausführungsform handelt es sich bei dem erfindungsgemäßen Haarstylingprodukt um ein Aerosol- oder Non-Aerosolschaumprodukt (Mousse) und liegt mit einer geeigneten Vorrichtung zum Verschäumen vor. Die Emulsion ist dabei verschäumbar, d.h. sie erthält mindestens eine übliche, hierfür bekannte schaumgebende Substanz, z.B. mindestens ein schaumbildendes Tensid und/oder mindestens ein schaumbildendes Polymer. Unter Vorrichtungen zum Verschäumen sind solche Vorrichtungen zu verstehen, welche das Verschäumen einer Flüssigkeit mit oder ohne Verwendung eines Treibmittels ermöglichen. Als geeignete mechanische Schäumvorrichtung kann beispielsweise ein handelsüblicher Pumpschäumer oder ein Aerosolschaumkopf verwendet werden. Als Non-Aerosolschaumprodukt (Pumpschaum) weist es eine mechanische Pumpschäumvorrichtung auf. Als Aerosolschaumprodukt weist es mindestens ein Treibmittel, eine druckfeste Verpackung und eine Vorrichtung zum Verschäumen in Form eines Schaumkopfes auf. Das Treibmittel kann z.B. in einer Menge von 1 bis 20, von 2 bis 15 oder von 5 bis 10 Gew.% enthalten sein. Treibmittel können z.B. ausgewählt sein aus Propan, Butan, Dimethylether und fluorierten Kohlenwasserstoffen, wobei Propan und Butan bevorzugt sind. Das Mittel wird unmittelbar vor der Anwendung verschäumt und als Schaum in das Haar eingearbeitet und kann anschließend ausgespült werden oder ohne Ausspülen im Haar belassen werden.

[0025] In einer weiteren Ausführungsform handelt es sich bei dem erfindungegemäßen Haarstylingprodukt um ein Pump-Sprühprodukt und weist eine mechanische Pumpsprühvorrichtung auf. Die Emulaion ist versprühbar mit Hilfe einer geeigneten mechanisch betriebenen Sprühvorrichtung. Unter mechanischen Sprühvorrichtungen sind soliche Vorrichtungen zu verstehen, welche das Versprühen einer Zusammensetzung ohne Verwendung eines Treibmittels ermöglichen. Als geeignete mechanische Sprühvorrichtung kann beisplelsweise eine Sprühpumpe verwendet werden oder ein mit einem Sprühventil versehener elestischer Behälter, in dem das erfindungegemäße kosmetische Mittel unter Druck abgefüllt wird, wobel sich der elastische Behälter ausdehnt und aus dem das Mittel infolge der Kontraktion des slastischen Behälters bei Öffnen des Sprühventils kontinulerlich abgegeben wird.

Haarfestigende und haarpflegende Polymere

[0026] In einer Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße Zusammensetzung mindestens ein haarfestigendes und/oder mindestens ein haarpfiegendes Polymer. Die haarfestigenden oder haerpfiegenden Polymere sind vorzugsweise in einer Menge von 0,01 bis 20 Gew.% oder von 0,05 bis 10 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,1 bis 5 Gew.% enthelten. Es kann sich um anionische Polymere, d.h. um Polymere mit kationischen oder kationisierbaren Gruppen, um kationische Polymere, d.h. um Polymere mit kationischen oder kationisierbaren Gruppen, um zwitterionische Polymere, d.h. um Polymere mit kationischen und anionischen Gruppen, um amphotere Polymere, d.h. um Polymere mit sauren und basischen Gruppen oder um nichtionische Polymere handeln. Unter anionisierbaren Gruppen werden Säuregruppen wie z.B. Carbonsäurer, Sulfonsäure- oder Phosphorsäuregruppen verstanden, welche mittels üblicher Basen wie z.B. organischer Amine oder Alkali- oder Erdalkalihydroxide deprotonient werden können.

[0027] Anionische Polymere können teilweise oder vollständig mit einem basischen Neutralisationsmittel neutralisiert sein. Bevorzugt ist ein Neutralisationsgrad von 50 bis 100 %, besonders bevorzugt von 70-100%. Als Neutralisationsmittel können organische oder anorganische Basen verwendet werden. Beispiele für Basen sind insbesondere Aminoalkanole wie z.B. Aminomethylpropanol (AMP), Triethanolamin oder Monoethanolamin, aber auch Ammoniak, NaOH, KOH u.a..

[0028] Das anionische Polymer kann ein Homo- oder Copolymer mit Säuregruppen enthaltenden Monomersinheiten auf natürlicher oder synthetischer Basis sein, welches gegebenenfalls mit Comonomeren, die keine
Säuregruppen enthalten, copolymerisiert ist. Als Säuregruppen kommen Sulfonsäure-, Phosphorsäure- und
Carbonsäuregruppen in Betracht, von denen die Carbonsäuregruppen bevorzugt sind. Geeignete Säuregruppen enthaltende Monomere sind beispielsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsäure bzw.
Maleinsäureanhydrid, Maleinsäuremonoester, insbesondere die Mono-C1-C7-alkylester der Maleinsäure sowie Aldehydocarbonsäuren oder Ketocarbonsäuren. Nicht mit Säuregruppen substituierte Comonomere sind
beispielsweise Acrylamid, Methacrylamid, Alkyl- und Dialkylacrylamid, Alkyl- und Dialkylmethacrylamid, Alkylacrylat, Alkylmethacrylat, Vinylcaprolacton, Vinylpyrrolidon, Vinylester, Vinylalkohol, Propylenglykol oder Ethylenglykol, aminsubstituierte Vinylmonomere wie z.B. Dialkylaminoalkylacrylat, Dialkylaminoalkylaminoalkylaminoalkylaminoalkylaminoalkylaminoalkylacrylat, wobei die Alkylgruppen dieser Monomere
vorzugsweise C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders bevorzugt C1- bis C3-Alkylgruppen sind.

[0029] Geeignete Polymere mit Säuregruppen sind insbesondere unvernetzte oder mit polyfunktionellen Agenzien vernetzte Homopolymere der Acrylsäure oder der Methacrylsäure, Copolymere der Acrylsäure oder Methacrylsäure estern, Acrylsäure oder Methacrylsäurestern, Acrylsmiden, Methacrylsäurestern, Acrylsmiden, Methacrylsmiden und Vinylpyrroliden, Homopolymere der Crotonsäure sowie Copolymere der Crotonsäure mit Monomeren ausgewählt aus Vinylestern, Acrylsäure- oder Methacrylsäureestern, Acrylsmiden und Methacrylsmiden. Ein geeignetes natürliches Polymer ist beispielsweise Schellack.

[0030] Bevorzugte Polymere mit Säuregruppen sind:

Terpolymere aus Acrylsäure, Alkylacrylat und N-Alkylacrylamid (INCI-Bezeichnung; Acrylates/Acrylamide Copolymer), insbesondere Terpolymere aus Acryleäure, Ethylacrylat und N-tert-Butylacrylamid; vernetzte oder unvernetzte Vinylacetat/Crotonsäure Copolymere (INCI-Bezeichnung: VA/Crotonates Copolymer); Copolymere aus ein oder mehreren C1-C5-Alkylacrylaten, insbesondere C2-C4-Alkylacrylaten und mindestens einem Monomer ausgewählt aus Acrylsäure oder Methacrylsäure (INCI-Bezeichnung: Acrylates Copolymer), z.B. Terpolymere aus tert.-Butylacrylat, Ethylacrylat und Methacrylsäure; Natriumpolystyrolaulfonat; Vinylacetat/Crotonsäure/Vinylalikanoat Copolymere, z.B. Copolymere aus Vinylacetat, Crotonsäure und Vinylpropionat; Copolymere aus Vinylacetat, Crotonsäure und Vinylneodecanoat (INCI-Bezeichnungen: VA/Crotonates/Vinyl Propionate Copolymer, VA/Crotonates/Vinyl Neodecanoate Copolymer); Aminomethylpropanol-Acrylat Copolymere; Copolymere aus Vinylpyrrolidon und mindestens einem weiteren Monomer ausgewählt aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Copolymere aus Methylvinylether und Maleinsäuremonoalkylestern (INCI-Bezeichnungen: Ethylester of PVM/MA Copolymer, Butylester of PVM/MA Copolymer); Aminomethylpropanolsalze von Copolymeren aus Allylmethacrylat und mindestens sinem weiteren Monomer ausgewählt aus Acrylsäure, und Methacrylsäure sowie ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; vernetzte Copolymere aus Ethylacrylat und Methacrylsäure; Copolymere aus Vinylacetat, Mono-n-butylmaleat und Isobomylacrylat; Copolymere aus zwei oder mehr Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Copolymere aus Octylacrylamid und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure und Methacrylsäure soweit ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Polyester aus Diglycol, Cyclohexandimethanol, Isophtalsäure und Sulfolsophtalsäure, wobei die Alikylgruppen der vorstehend genannten Polymere in der Regel vorzugsweise 1, 2,

3 oder 4 C-Atome aufweisen.

[0031] Bevorzugte zwitterionische oder amphotere Polymere sind:

Copolymere gebildet aus Alkylacrylamid, Alkylaminoalkylmethacrylat und zwei oder mehr Monomeren aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie ggf. deren Estern, insbesondere Copolymere aus Octylaorylamid, Acrylsäure, Butylaminoethylmethacrylat, Methylmethacrylat und Hydroxypropylmethacrylat (INCI-Bezeichnung: Octylacrylamide/Acrylates/Butylamincethyl Methacrylate Copolymer); Copolymers, welche gebildet sind aus mindestens einer ersten Monomerart, welche quaternäre Amingruppen aufwelst und mindestens einer zweiten Monomerart, welche Säuregruppen aufweist; Copolymere aus Fettalkoholacrylaten, Alkylaminoxidmethacrylat und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie ggf. Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern, inebesondere Copolymere aus Laurylacrylat, Stearylacrylat, Ethylaminoxidmethacrylat und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie ggf. deren Estern; Copolymere aus Methacryloylethylbetain und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Methacrylsäure und Methacrylsäureestern; Copolymere aus Acrylsäure, Methylacrylat und Methacrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid (INCI-Sezeichnung: Polyquatemium-47); Copolymere aus Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid und Acrylaten oder Copolymere aus Acrylamid, Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid, 2-Amidopropylacrylamidsulfonat und Dimethylaminopropylamin (INCI-Bezeichnung: Polyquaternium-43); Oligomere oder Polymere, herstellbar aus quaternären Crotonbetainen oder quaternären Crotonbetainestem.

[0032] Kationische Polymere sind insbesondere solche mit primären, sekundären, tertiären oder quaternären Amingruppen. Die kationische Ladungsdichte beträgt vorzugsweise 1 bis 7 meg/g. Geeignete kationische Polymere enthalten vorzugsweise quaternäre Amingruppen. Die kationischen Polymere können Homo- oder Copolymere sein, wobei die quaternären Stickstoffgruppen entweder in der Polymerkette oder vorzugsweise als Substituent an einem oder mehreren der Monomeren enthalten sind. Die Ammoniumgruppen enthaltenden Monomere können mit nicht kationischen Monomeren copolymerisiert sein. Geeignete kationische Monomere sind ungesättigte, radikalisch polymerisierbere Verbindungen, welche mindestens eine kationische Gruppe tragen, insbesondere ammoniumsubstituierte Vinylmonomere wie z.B. Trialkylmethacryloxyalkylammonium, Trialkylacryloxyalkylammonium, Dialkyldialiylammonium und quaternäre Vinylammoniummonomere mit cyclischen, kationische Stickstoffe enthaltenden Gruppen wie Pyridinium, Imidazolium oder quaternäre Pyrrolidone, z.B. Alkylvinylimidazolium, Alkylvinylpyridinium, oder Alkylvinylpyrrolidon Salze. Die Alkylgruppen dieser Monomere sind vorzugsweise niedere Alkylgruppen wie z.B. C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders bevorzugt C1- bis C3-Alkylgruppen.

[0033] Die Ammoniumgruppen enthaltenden Monomere können mit nicht kationischen Monomeren copolymerisiert sein. Geeignete Comonomere sind beispielsweise Acrylamid, Methacrylamid, Alkyl- und Dialkylacrylamid, Alkyl- und Dielkylmethacrylamid, Alkylacrylat, Alkylmethacrylat, Vinylcaprolacton, Vinylcaprolactam, Vinylpyrrolidon, Vinylester, z.B. Vinylacetat, Vinylaikohol, Propylenglykol oder Ethylenglykol, wobei die Alkylgruppen dieser Monomere vorzugsweise C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders bevorzugt C1- bis C3-Alkylgruppen sind.

[0034] Geeignete Polymere mit quaternären Amingruppen sind z.B. die im CTFA Cosmetic Ingredient Dictionary unter den Bezeichnungen Polyquaternium beschriebenen Polymere wie Methylvinylimidazollumchlorid/Vinylpyrrolidon Copolymer (Polyquaternium-16) oder quaternisiertes Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat Copolymer (Polyquaternium-11) sowie quaternäre Silikonpolymere bzw. -oligomere wie beispielsweise Silikonpolymere mit quaternären Endgruppen (Quaternium-80).

[0035] Bevorzugte kationische Polymere auf synthetischer Basis:

Poly(dimethyldiallylammoniumchlorid); Copolymere aus Acrylamid und Dimethyldiallylammoniumchlorid; quaternäre Ammoniumpolymere, gebildet durch die Reaktion von Diethylsulfat und einem Copolymer aus Vinylpyrrolidon und Dimethylaminoethylmethacrylat, insbesondere Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat-methosulfat Copolymer (z.B. Gafquat* 755 N, Gafquat* 734); quaternäre Ammoniumpolymere aus Methylviny-limidazollumchlorid und Vinylpyrrolidon (z.B. LUVIQUAT* HM 550); Polyquaternium-35; Polyquaternium-57; Polymer aus Trimethylammonium-ethyl-methacrylatchlorid; Terpolymere aus Dimethyldiallylammoniumchlorid, Natriumacrylat und Acrylamid (z.B. Merquat* Plus 3300); Copolymere aus Vinylpyrrolidon, Dimethylaminoethylaminopropylmethacrylamidopropyllauryldimethylammoniumchlorid; Terpolymere aus Vinylpyrrolidon, Dimethylaminoethylmethacrylat und Vinylcaprolactam (z.B. Gaffix* VC 713); Vinylpyrrolidon/Methacrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid Copolymere (z.B. Gafquat* HS 100); Copolymere aus Vinylpyrrolidon und Dimethylaminoethylmathacrylat; Copolymere aus Vinylpyrrolidon, Vinylcaprolactam und Dimethylaminoethylmathacrylat; Copolymere aus Vinylpyrrolidon, Vinylcaprolactam und Dimethylaminoethylmathacrylat; Copolymere aus Mindestens einer ersten Monomerart, die

ausgewählt ist aus mit mindestens einer quaternären Ammoniumgruppe aubstituierten Hydroxysäure; endständig mit quaternären Ammoniumgruppen aubstituierte Dimethylpolysiloxane.

[0036] Geeignete kationische Polymere, die von natürlichen Polymeren abgeleitet sind, sind insbesondere kationische Derivate von Polysacchariden, beispielsweise kationische Derivate von Cellulose, Stärke oder Guar. Geeignet sind weiterhin Chitosan und Chitosanderivate. Kationische Polysaccharide haben z.B. die allgemeine Formei

G-O-B-N'R"R"R"X"

G ist ein Anhydroglucoserest, beispielsweise Stärke- oder Celluloseanhydroglucose;

B ist eine divalente Verbindungsgruppe, beispielsweise Alkylen, Oxyalkylen, Polyoxyalkylen oder Hydroxyalkylen;

R^s, R^s und R^s sind unabhängig vonelnander Alkyl, Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Alkoxyalkyl oder Alkoxyaryl mit jeweils bis zu 18 C-Atomen, wobei die Gesamtzahl der C-Atome in R^s, R^s und R^s vorzugsweise maximal 20 ist; X ist ein übliches Gegenenion, beispielsweise ein Halogen, Acetat, Phosphat, Nitrat oder Alkylsulfat, vorzugsweise ein Chlorid, Kationische Cellulosen sind z.B. solche mit den INCI-Bezeichnungen Polyquaternium-10 oder Polyquaternium-24.

[0037] Ein geeignetes kationisches Guarderivat hat z.B. die INCI-Bezeichnung Guar Hydroxypropyltrimonium. Chloride.

[0038] Besonders bevorzugte kationaktive Stoffe sind Chitosan, Chitosansalze und Chitosanderivate. Bei den erfindungsgemäß einzusetzenden Chitosanen handelt es sich um vollständig oder partielt deacetylierte Chitosanen g/mol, z.B. von 30.000 bis 70.000 g/mol. Vorzugsweise liegt das Molekulargewicht jedoch über 100.000 g/mol, besonders bevorzugt von 200.000 bis 700.000 g/mol. Der Deacetylierungsgrad beträgt vorzugsweise 10 bis 99%, besonders bevorzugt 60 bis 99%. Ein bevorzugtes Chitosansalz ist Chitosoniumpyrro-lidoncarboxylat, z.B. Kytamer* PC mit einem Molekulargewicht von ca. 200.000 bis 300.000 g/mol und Deacetylierung von 70 bis 86%. Als Chitosanderivate kommen quaternierte, alkylierte oder hydroxyalkylierte Derivate, z.B. Hydroxyethyl-, Hydroxypropyl- oder Hydroxybutylchitosan in Betracht. Die Chitosanse oder Chitosanderivate liegen vorzugsweise in neutralisierter oder partiell neutralisierter Form vor. Der Neutralisationsgrad liegt vorzugsweise bei mindestens 50%, besonders bevorzugt zwischen 70 und 100, bezogen auf die Anzahl der freien Basengruppen. Als Neutralisationsmittel können prinzipiell alle kosmetisch verträglichen anorganischen oder organischen Säuren verwendet werden wie beispielsweise Ameisensäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Pyrrolidoncarbonsäure, Salzsäure u.a., von denen die Pyrrolidoncarbonsäure besonders bevorzugt ist.

[0039] Bevorzugte kationische Polymere auf natürlicher Basis:

kationische Cellulosederivate aus Hydroxyethylcellulose und Diallyldimethylammoniumchlorid; kationische Cellulosederivate aus Hydroxyethylcellulose und mit Trimethylammonium substituiertem Epoxid; Chitosan und dessen Salze; Hydroxyelkylchitosane und deren Salze; Alkylhydroxyalkylchitosane und deren Salze; N-Hydroxyelkylchitosanellulosensenzylether.

[0040] Geeignets nichtionische Polymere sind Homo- oder Copolymere, dis aus mindestens einem der folgenden Monomere aufgebaut sind: Vinyipyrrolidon, Vinyloaprolactam, Vinylester wie z.B. Vinylacetat, Vinylakohol, Acrylamid, Methacrylamid, Alkyl- und Dialkylacrylamid, Alkyl- und Dialkylmethacrylamid, Alkyl- und Dialkylacrylamid, Alkyl- und Dialkylmethacrylamid, Alkylacrylat, Alkylmethacrylamid, Propylenglykol oder Ethylenglykol, wobei die Alkylgruppen dieser Monomere vorzugaweise C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders bevorzugt C1- bis C3-Alkylgruppen sind, Geeignet sind z.B. Homopolymere des Vinylcaprolactams, des Vinylpyrrolidons oder des N-Vinylformamids. Weitere geeignete synthetische filmbildende, nicht-ionische, haarfestigende Polymere sind z.B. Copolymerisate aus Vinylpyrrolidon und Vinylacetat, Terpolymere aus Vinylpyrrolidon, Vinylacetat und Vinylpropionat, Polyacrylamide; Polyvinylalkohole sowie Polyethylenglykol/Polypropylenglykol Copolymere. Geeignete natürliche filmbildende Polymere sind z.B. Cellulosederivate, z.B. Hydroxyalkylcellulose.

[0041] Bevorzugte nichtionische Polymere sind:

Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylcaprolactam, Vinylpyrrolidon/Vinylacetat Copolymere, Polyvinylalkohol, Isobutylen/Ethylmaleimid/Hydroxyethylmaleimid Copolymer; Copolymere aus Vinylpyrrolidon, Vinylacetat und Vinylproblonat.

Feite, Öle, Wachse

[0042] In einer Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße Zusammensetzung in der hydrophoben Phase der Emulsion mindestens einen zusätzlichen hydrophoben Fett-, Wachs- oder Ölstoff, Die zusätzlichen hydrophoben Stoffe sind vorzugsweise in einer Menge von 0,5 bis 20 Gew.% oder von 1 bis 10 Gew.% enthalfen. Besonders bevorzugt sind Mineralöle, Fettalkohole und Fettsäuretrigtyceride.

[0043] Geeignete Fette und Wachse bzw. wachsartige Stoffe weisen einen Erstarrungs- oder Tropfpunkt auf, welcher bei größer oder gleich 25°C, vorzugsweise im Bereich von 30 bis 100°C, insbesondere im Bereich von 40 bis 90°C liegt. Fette und wachsartige Stoffe sind z.B. tierische Wachse, pflanzliche Wachse, mineralische Wachse, synthetische Wachse, mikrokristalline Wachse, mekrokristalline Wachse, paraffirwachse, Ozokerit, Montanwachse, Fischer-Tropsch-Wachse, Polyolefinwachse (z.B. Polyethylen, Polybuten und ähnliche), Amidwachse, Sillikonwachse, Bienenwachs, Wollwachs (Lanolin) und dessen Derivate wie z.B. Wollwachsalkohole (Lanolinalkohole), Candelillawachs, Carnaubawachs, Japanwachs, Fette, Fettsäureester, Fettsäuregtyceride, langkettige Carbonsäuren oder langkettige (C10- bis C22-) Alkohole, jeweils mit Schmelz-, Erstarrungs- oder Tropfpunkten oberhalb 25°C. Geeignet ist z.B. Rizinuswachs, wobei es sich um gehärtetes, d.h. hydriertes Rizinusöl handeit (INCI: Hydrogenated Castor Oil) mit Schmelzpunkt bis zu etwa 90°C.

[0044] Geeignete Ölstoffe sind bei Reumtemperatur flüssige hydrophobe Stoffe. Hierbei kann es sich um Öle oder ölartige Stoffe handeln wie z.B. um natürlich vorkommende, nachwachsende Öle (pflanzliche und tierische fette Öle), synthetische Öle, Silikonöle, insbesondere lineare oder cyclische Dimethylpolysiloxane, Mineralöle, etherische Öle, wasseruniösliche, verzweigte oder fineare aliphatische Kohlenwasserstoffe, lineare oder verzweigte Alkohole, insbesondere flüssige Fettalkohole sowie langkettige Ether oder Ester, wobei die genannten Substanzen vorzugsweise mindestens 8 C-Atome aufweisen. Geeignete Kohlenwasserstoffe sind z.B. flüssige Paraffine, Squalan oder Squalene. Weiterhin geeignet sind Ester von drei- und mehrwertigen Alkoholen, insbesondere pflanzliche Triglyceride wie z.B. Olivenöl, Mandelöl, Erdnußöl, Sonnenblumenöl sowie synthetische Triglyceride wie z.B. C8-C10-Trifettsäureglycerinester oder auch Jojobaöl.

[0045] Weiterhin als hydrophobe Substanz geeignet sind Mono- oder Diester der Formeln R³-COOR², R²-COO-R³-OOCR¹ und R²-OOC-R³-COOR², wobei R¹ für eine C8- bis C22-Alkylgruppe, R³ für eine C3- bis C22-Alkylgruppe und R³ für eine C2- bis C16-Alkylengruppe steht. Geeignet sind auch natürlich vorkommends Monoester- bzw. Wachsestergemische, wie sie z.B. in Jojoba6l oder Spermöl vorliegen und verzweigte primäre Alkohole, wie sie unter der Bezeichnung Guerbetalkohole bekannt sind. Als hydrophobe Substanzen sind ausserdem Stoffe geeignet, die üblicherweise als Trübungsmittel in kosmetischen Mitteln eingesetzt werden, insbesondere solche der Formei R¹-COO-(CHR³CHR³O), COR®, wobei R¹ für eine C8- bis C22-Alkylgruppe, R³ und R³ für Wasserstoff oder Meihyl und R³ für Wasserstoff oder für R¹ steht und n eine Zahl zwischen 1 und 12, vorzugsweise 1, 2, 3 oder 4 bedeutet. Bevorzugt sind Glykoldifettsäureester und Polyethylenglykoldifettsäureester, welche bei Raumtemperatur in fester Form vorliegen.

Zusatzstoffe

[8046] Die erfindungsgemäßen Produkte können in der Emulsion zusätzlich übliche Wirk- und Hilfsstoffe enthalten. Die Zusätzlichen Wirk- und Hilfsstoffe sind vorzugsweise in einer Menge von z.8. 0.01 bis 10 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,1 bis 5 Gew.% enthalten. Die Zusatzstoffe können z.8. ausgewählt sein aus Pflanzen- und Kräuterextrakten, Protein- und Seidenhydrolysaten, Lichtschutzmittein, Antioxidantien, Radikalfängern, Antischuppenwirkstoffen, Glanzgebern, Vitaminen, Panthenol, Weichmachern, Kämmbarkeitsverbesserern, Proteinen, Bakteriziden, Viruziden, antimikrobiell, proteolytisch oder kerstolytisch wirksamen Substanzen, keratinreduzierenden Stoffen, Oxidationsstoffen, direktziehenden Haarfarbstoffen, Oxidationsfarbstoffvorstufen.

Herstellung

[0047] Die Herstellung der Emulsion kann nach einem an sich bekannten Verfahren erfolgen. Eine Übersicht über moderne Verfahren zur Herstellung von halbfesten und flüssigen Emulsionen ist dem Artikel im SÖFW-Journal, 124. Jahrgang, 5/98, Seiten 308 bis 313 sowie dem Artikel im SÖFW-Journal, 118. Jahrgang, 5/92, Seiten 287 bis 296 zu entnehmen. Die Herstellung erfolgt in der Regel in der Weise, dass die hydrophobe Phase auf ca. 60 bis 75°C erhitzt und feste Wachsstoffe geschmolzen werden. Verdicker, Gelbildner und gegebenenfalls Stylingpolymere werden in der wäserigen Phase gequollen oder gelöst und auf ebenfalls ca. 60 bis 75°C erwärmt. Die heissen Vormischungen werden vereinigt und mit einem Mixer oder Homogenisator homogenisiert. Temperaturempfindliche oder flüchtige Bestandteile werden nach Abkühlen auf ca. 30 bis 40°C

zugegeben. Anschließend erfolgt eine Abkühlung der fertigen Emulsion auf Raumtemperatur. Aerosolprodukte werden z.B. mit ca. 5 bis 10 Gew.% Propan/Butan oder Dimethylether abgefüllt.

[0048] Die erfindungsgemäßen Produkte sind auf trockenem und auf feuchtem Haar anwendbar und gut im Haar verteilbar. Mit erfindungsgemäßen Produkten behandelte Haare weisen nach dem Trocknen einen angenehmen Wachsgriff, eine Restyle-Möglichkeit und gegenüber herkömmlichen Haarwachsprodukten eine gute Kämmbarkeit vor allem des feuchten Haares auf. Die Produkte sind außerdem gut wieder auswaschbar. Der mittels der erfindungsgemäßen Schaumprodukte erzeugte Schaum zeichnet sich gegenüber herkömmlichen Aerosol-Styling- oder Haarpflegeschäumen durch eine besonders angenehme, cremige Haptik während der Anwendung aus.

[0049] Das erfindungsgemäße kosmetische Mittel wird angewendet, indem es in einer in Abhängigkeit von der Haarmenge und des Haarzustands zur Erzielung des gewünschten Haarstylingelfektes ausreichenden Menge (typischerweise ca. 3 – 10 g) auf das gewaschene Haar als Schaum oder Spray aufgebracht und verteilt wird. Vorzugsweise verbieibt das Mittel im Haar und es wird nach der Anwendung getrocknet. Gegenstand der Erfindung ist daher auch ein Verfahren zur Haarbehandlung, wobei

- mittels eines oben beschriebenen, erfindungsgemäßen Produktes eine Zusammensetzung entweder als Spray oder als Schaum zuerst auf die Hand aufgebracht und dann mit der Hand im Haar verteilt wird oder als Spray oder Schaum direkt auf das Haar aufgebracht und dort mit der Hand verteilt wird, wobel die Anwendung jewells auf frisch gewaschenem, feuchtem Haar oder auf trockenem Haar erfolgen kann;
- die auf das Haar aufgebrachte Zusammensetzung im Haar belassen wird und
- anschließend die Frisur in die gewünschte Form gebracht wird.

[0050] Das erfindungsgemäße Produkt kenn insbesondere angewendet werden zur Pflege und/oder zum Stylen menschlicher Haare.

10051] Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erfäutem.

Ausführungsbeispiel

Haarstylingprodukte

Rohstoff	9sp. 1	Bap. 2	Ssp. 3
Bis-PEG-12 Dimethicone Beeswax	4.5	3	4.5
(Siliconyl Beeswax)			
Bis-PEG-12 Dimethicons Candelillate	4.5	0.75	4.5
(Siliconyl Candelilla)			
Kappa-Carrageenan (Genugel® X-901-02)	0.2	0.4	~
Iota-Carrageenan (Seaspen ^e PF)	0.6	~	0.6
PEG-12 Dimerhicone	4.5	4.5	4.5
PEG-25 Hydrogenated Castor Oil	4,5	1.5	4.5
Vinylpyrrolidon/Methacrylamid/Vinyl-	7	4	-7
imidazol Copolymer (Luviset® Clear)			
Vinylpyrrolidon/Vinylacetat Copolymer	0.6	**	0.6

(Larviskol® VA 54)			
Vinylacetat/Crotonat/Vinylneodecanoat	`*	2.25	
Copolymer (Resyn 28-2930)		÷	
Paraffinum perliquidum	1.5	Û,	1,5
Adeps Lanae (Lanolin)	**	3	
Shea Butter	5	*	S
Partûm	0.3	22.0	0.2
Aminomethylpropenol	***************************************	0.4	-
Ethanol	1.5	25	1.5
Wasser	Ad 100	Ad 100	Ad 100

[0052] Die Herstellung erfolgt durch Schmelzen der Wachsphase mit den Ölkomponenten; Quellen und Lösen der Verdicker und Stylingpolymere in der wässrigen Phase; Vereinigen und Homogenisieren der heißen Vormischungen und Zugabe der temperaturempfindlichen oder flüchtigen Bestandfeile bei ca. 35°C. Für Aerosolschäume werden die Emulsionen mit ca. 5-10% Propen/Butan oder Dimethylether in druckfesten Verpackungen mit Schaumkopf abgefüllt. Für Pumpsprays werden die Emulsionen in geeigneten Verpackungen mit Sprühpumpe verpackt.

[0053] Der Aerosolschaum zeichnet sich durch eine spezielle Schaumqualität aus. Nach der Enthahme aus der Druckverpackung entwickelt sich ein optisch schöner Schaum. Dieser wandeit sich beim Verteilen mit den Händen schlagartig in eine cremige, gut zu verteilende Masse um. Die Masse lässt sich optimal im Har verteilen. Direkt nach dem Auftragen hat das Produkt eine hohe Klebrigkeit im Haar, was die Stylingeigenschaften gegenüber herkömmlichen Stylingwachsen, Schaumwachsen und Schaumfestigern verbessert. Die Klebrigkeit reduziert sich selbstlätig mit zunehmendem Trocknen und es entsteht ein trockener, wachsiger Griff des Haares ohne speckigen Glanz. Das Produkt bringt eine hervorragende Stabilität und sehr gute Stylingeigenschaften in das Haar.

Patentansprüche

- Haarstylingprodukt enthaltend eine verschäum- oder versprühbare, gelförmige Emulsion mit Gehalt an (A) mindestens einer Sillkonverbindung, ausgewählt aus Estern von polyalkoxylierten Polydimethylsiloxanen.
- (B) mindestens einem Gelbildner oder Verdicker,
- (C) mindestens einem Emulgator und
- (D) Wasser
- in Kombination mit einer Vorrichtung zum Versprühen oder Verschäumen der Zusammensetzung.
- 2. Produkt nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass in der Emulsion die Silikonverbindungen (A) in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.%, Gelbildner oder Verdicker (B) in einer Menge von 0,05 bis 30 Gew.%, Emulgatoren (C) in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.% und/oder Wasser (D) in einer Menge von 20 bis 90 Gew.% enthalten sind.
- Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Sillikonverbindungen (A) ausgewählt sind aus Estern von polyethoxylierten Polydimethylsiloxanen und Fettsäuren mit mindestens 8 C-Atomen.
- Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Gelbiidner oder Verdicker (B) ausgewählt ist aus
- Polymeren auf natürlicher Basis, ausgewählt aus Carrageenanen, Gellan Gum, Scierotium Gum, Stärke, Gelatine, Cellulose, Carboxymethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Methylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, mikrokristalline Cellulose, Agar-agar, Alginate, Carouba Gum, Guar Gum, alkyliertes Guar, hydroxyalkyliertes Guar, Karaya Gum, Xanthan Gum, Gum arabicum und Pektin;
- synthetischen Polymeren, ausgewählt aus Polyvinylpyrrolidon und vernetzten Polyacrylaten;
- anorganischen Verdickern, ausgewählt aus Hectoriten, Bentoniten, Aluminiumsilikaten, Magnesiumsilikaten.

- Produkt nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Verdicker Cernsgeenan ist und in einer Menge von 0,1 bis 10 Gew.% enthalten ist.
- Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Emulgator ausgewählt ist aus Sillkontensiden und nichtionischen, nicht-sillkonhaltigen organischen Tensiden.
- Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dedurch gekennzeichnet, dass es zusätzlich mindestens ein Treibmittel enthält, die Emulsion verschäumbar ist und das Produkt eine Vorrichtung zum Verschäumen aufweist.
- 8. Produkt nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass es frei von Treibmitteln ist, die Emulsion versprühbar ist und das Produkt eine mechanische Vorrichtung zum Versprühen aufweist.
- Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Emulsion zusätzlich mindestens ein haarfestigendes und/oder haarpflegendes Polymer enthalten ist.
- Produkt nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass das haarfestigende und/oder haarpfiegende
 Polymer in einer Menge von 0,01 bis 20 Gew.% enthalten ist und ausgewählt ist aus
- Polymeren mit anionischen oder anionisierbaran Gruppen, ausgewählt aus Terpolymeren aus Acrylsäure, Ethylacrylat und N-tert-Butylacrylamid; vernetzten oder unvernetzten Vinylacetat/Crotonsäure Copolymeren; Terpolymeren aus tert.-Butylacrylat, Ethylacrylat und Mathacrylsäure; Natriumpolyatyrolaulfonat; Copolymeren aus Vinylacetat, Crotonsäure und Vinylpropionat; Copolymeren aus Vinylacetat, Crotonsäure und Vinylpropionat; Copolymeren aus Vinylpyrrolidon und mindestens einem weiteren Monomer ausgewählt aus Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Copolymeren aus Methylvinylether und Maleinsäuremonoalkylestern; Aminomethylpropanolsalze von Copolymeren aus Allylmethacrylat und mindestens einem weiteren Monomer ausgewählt aus Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; vernetzten Copolymeren aus Ethylacrylat und Methacrylsäure; Copolymeren aus Vinylacetat, Mono-n-butylmaleat und Isobornylacrylat; Copolymeren aus zwei oder mehr Monomeren ausgewählt aus Acrylsäureestern, Copolymeren aus Octylacrylamid und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsäureestern, Copolymeren aus Octylacrylamid und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Polyestern aus Diglycol, Cyclohexandimethanol, Isophtalsäure und Sulfoisophtalsäure;
- Polymeren mit kationischen oder kationisierbaren Gruppen, ausgewählt aus kationischen Cellulosederivaten aus Hydroxyethylcellulose und Diallyldimethylammoniumchlorid; kationischen Cellulosederivaten aus Hydroxyethylcellulose und mit Trimethylammonium substitulertem Epoxid; Poly(dimethyldiallylammoniumchlorid); Copolymeren aus Acrylamid und Dimethyldiallylammonlumchlorid; quaternaren Ammonlumpolymeren, gebildet durch die Reaktion von Diethylsulfat und einem Copolymer aus Vinylpyrroliden und Dimethyleminoethylmethacrylat; quaternären Ammoniumpolymeren aus Methylvinyllmidazoliumchlorid und Vinylpyrrollidon; Polyquaternium-35; Polymer aus Trimethylammonium-ethyl-methacrylatchlorid; Polyquaternium-57; endståndig mit queternären Ammoniumgruppen substituierte Dimethylpolysiloxane; Copolymer aus Vinylpyrrolidon, Dimethylaminopropylmethacrylamid und Methacryloylaminopropyliauryldimethylammoniumchlorid; Chitosan und dessen Salze; Hydroxyalkylchilosane und deren Salze; Alkylhydroxyalkylchilosane und deren Salze; N-Hydroxyalkylchitosanaikylether; N-Hydroxyalkylchitosanbenzylether; Copolymer aus Vinylcaprolactam, Vinylpyrrolidon und Dimethylaminoethylmethacrylat; Copolymeran aus Vinylpyrrolldon und Dimethylaminoethylmethacrylat, Copolymeren aus Vinylpyrrolidon, Vinylcaprolactam und Dimethylaminopropylacrylamid; Poly- oder Oligoestern, aufgebaut aus mindestens einer ersten Monomerart, die ausgewählt ist aus mit mindestens einer quatemären Ammoniumgruppe substituierten Hydroxysäure; Terpolymeren aus Vinylpyrrolidon, Methacryiamid und Vinylimidazol;
- zwitterionischen und/oder amphoteren Polymeren, ausgewählt aus Copolymeren aus Octylacrylamid, Acrylsäure, Butylaminoethylmethacrylat, Methylmethacrylat und Hydroxypropylmethacrylat; Copolymeren aus Laurylacrylat, Stearylacrylat, Ethylaminoxidmethacrylat und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Acrylsäure, Methacrylsäure, Acrylsäureestern und Methacrylsäureestern; Copolymeren aus Methacryloylethylbetain und mindestens einem Monomeren ausgewählt aus Methacrylsäure und Methacrylsäureestern; Copolymeren aus Acrylsäure, Methylacrylat und Methacrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid; Oligomeren oder Polymeren, herstellbar aus quaternären Crotonbetainen oder quaternären Crotonbetainestern;
- nichtionischen Polymeren, ausgewählt aus Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylcaprolaciam, Vinylpyrrolidon/Vinylacetat Copolymeren, Polyvinylalkohol, Isobutylen/Ethylmaleimid/Hydroxyethylmaleimid Copolymer; Copolymeren aus Vinylpyrrolidon, Vinylacetat und Vinylpropionat.
 - 11. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Emulsion

zusätzlich mindestens ein weiterer hydrophober Fett-, Wachs- oder Ölstoff enthalten ist.

- 12. Produkt nach Anspruch 11, dedurch gekennzeichnet, dass der weitere hydrophobe Fett-, Wachs- oder Oistoff in einer Menge von 0,5 bis 20 Gew.% enthalten ist und ausgewählt ist aus Mineralöien, Fettalkoholen und Fettsäuretrigfyderiden.
- 13. Produkt nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in der Emulsion zusätzlich mindestens ein ein- oder mehrwertiger Alkohol mit 1 bis 5 C-Atomen enthalten ist.
- 14. Produkt nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass als Alkohol Ethanol in einer Menge von 5 bis 40 Gew.% enthalten ist.
- 15. Verwendung eines Produktes nach einem der vorhergehenden Ansprüche zur Haarpflege oder zum Haarstylen von menschlichen Haaren.
 - Verfahren zur Haarbehandlung, wobei
- mittels eines Produktes gemäß einem der Ansprüche 1 bis 14 die Zusammensetzung als Spray oder Schaum antweder zuerst auf die Hand aufgebracht und dann mit der Hand im Haar verteilt wird oder direkt auf das Haar aufgebracht und dort mit der Hand verteilt wird, wobei die Anwendung jeweils auf frisch gewaschenem, feuchtern Haar oder auf trockenem Haar erfolgen kann;
- die auf das Haar aufgebrachte Zusammensetzung im Haar belassen wird und
- anschließend die Frisur in die gewünschte Form gebracht wird.

Es folgt kein Blatt Zeichnungen